PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number :

02-160834 (43)Date of publication of application: 20.06.1990

(51)Int.CI.

COSG 75/02

(21)Application number: 63-315554

(71)Applicant: TORAY PHILIPS PETOROORIAMU

KK

(22)Date of filing:

(72)Inventor: NAKAGAWA KEIJI

ASAKURA TOSHIYUKI

(54) PRODUCTION OF POLYARYLENE SULFIDE

(57)Abstract:

PURPOSE: To obtain a polyarylene sulfide having excellent heat stability and undergoing little viscosity change during melt extrusion by reacting S in a sulfur source with an alkali metal hydroxide and a polyhalide in a specified molar ratio

14.12.1988

CONSTITUTION: A sulfur source (a) comprising an alkali sulfide, an alkali hydrosulfide an hydrogen sulfide and an alkali metal hydroxide (b) (e.g. sodium hydroxide) and a polyhalide (c) (e.g. p-dichlorobenzene) are reacted in such a molar ratio that the value of formula I is 0.995-1.05, and the value of formula II is 0.995-1.1 (wherein A is the total number of moles of the alkali metal in component (a) and the alkali metal in component (b). S is the number of moles of sulfur in component (a), and B is the number of moles of component (c)) to obtain a polyarylene sulfide (e.g. polyphenylene sulfide).

FGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

⑩ 日本国特許庁(IP)

@ 特許出願公開

⑫ 公 開 特 許 公 報 (A) 平2-160834

@Int. Cl. 5

識別記号

庁内整理番号 8830-4 T

@公開 平成2年(1990)6月20日

C 08 G 75/02

NTX

審査請求 未請求 請求項の数 1 (全6頁) 60発明の名称 ポリアリーレンスルフイドの製造方法

> @姓 頭 昭63-315554

②出 願 昭63(1988)12月14日

中川 啓 次 愛知県東海市新宝町31番地9 東レ・フイリップスペトロ ーリアム株式会社内

@発 明 者 敏 之

愛知県東海市新宝町31番地9 東レ・フイリップスペトロ ーリアム株式会社内

の出願人

東レ・フイリツブスペ トローリアム株式会社

60代 理 人 弁理士 浅 村

外2名

1. 発明の名称

ポリアリーレンスルフィドの製造方法

2. 特許請求の新順

ポリアリーレンスルフィドの製造に当り、硫化 アルカリ、水硫化アルカリ、硫化水素からなる味 **货融およびアルカリ金属水酸化物で構成される下** 記式 (I) の値が0、995~1、050でかつ、 式(貝)で表わされるポリハロゲン化物と硫酸症 中のSのモル比が0.995~1.100で反応 せしめることを特徴とするポリアリーレンスルフ イドの製造方法

··· (I)

(式中、Aは敬簽案中のアルカリ金属およびアル カリ金属、水酸化物中のアルカリ金属のモル数の 合計、Sは硫黄原中のSのモル数、そしてBはボ リハロゲン化物のモル致である)。

3. 発明の詳細な説明

東京都千代田区麹町 4 丁目 5 番21号

[産業上の利用分野]

木発明は、然安定性にすぐれたポリアリーレン スルフィドの製造方法に関するものである。

【群事技術】

ポリフエニレンスルフィドに代表されるポリア リーレンスルフィド樹脂は、そのすぐれた耐熱性、 耐寒品性により射出線形用、抑出成形用等に中拡 く使用されている。しかし、溶除混模時に粘度が 変化したり、ゲルが発生したりするという熱安定 性に問題があつた。熱安定性の改良に関して特別 戦57~90018号公根などに記載されている 末端封止剤を重合後期に添加してポリアリーレン スルフィドの末端を安定性の高い末端に変える方 法、特開昭61-66721号公根に記載されて いるアルカリ金銭またはアルカリ土類金銭のジチ オナイトを接触させる方法がある。しかし、然安 定性が十分とは言えず、軽済的にコストが高くな るという欠点があつた。

[発明が解決しようとする問題点]

本見明は、然安定性がすぐれたポリアリーレン スルフィドを製造する方法を提供するものである。 【問題を解決するための手段】

上記の目的は、ポリアリーレンスルフィドの製 煮に当り、硫化アルカリ、本硫化アルカリ、 硫化 水素からなる研奏器かよびアルカリ金属 水 酸 化 で研究される下記式(I)の 値が0.995~ 1.050でかつ、式(II)で表わされるポリハ ログン化物と研奏器中のSのモル比が0.995 ~1.10で反応せしめることを特徴とするポリアリーレンスルフィドの製造方法によって達成さ

(Aは職賃限中のアルカリ金属およびアルカリ金属、水粧化物中のアルカリ金属のモル酸の合計、 Sは職賃製中のSのモル数、そしてBはポリハロ ゲン化物のモル数である)。

[発明の具体的掲示]

本 見引で製造するポリアリーレンスルフィドとは、式 千A r - S + の練り返し単位を主質構成単位とするホモポリマーまたはコポリマーである。 この練り返し単位を主質構成単位とする限り、

等で表わされる少量の分岐結合または架模結合: 含むことができる。Arとしては

$$- \bigodot_{R_2}^{R_1} \quad , \quad \bigodot_{R_2}^{R_1} \quad , \quad - \bigodot_{R_2}^{R_1} \circ \vdots \circ \bigodot_{R_2}^{R_1}$$

本見明の資業をしては、硫化アルカリ、水吸化アルカリの資業を化水素から返ことができる。 も1 便を設して使光ナーのできる。 セアルの発生したで使光ナーのウム、硫化センウム、硫化センウム、硫化センウム、硫化センウム などがあげられる。水硫化カリウムレイン まして、水硫化カリウム、水硫化リケーム、水硫化リケーム、水硫化ル でラム、水硫化カリウムが がまかした は、水硫化ル である。 水硫化 シウムなどがあい が、水硫化ル でも水硫化ナトリウムが が、ないでも水硫化ナトリウムが が、ないでも水硫化ナトリウムが がられる。

本発明のアルカリ金属水酸化物としては、水酸

化ナトリウム、本酸化カリウム、水酸化リチウム、水酸化ルビジウム、水酸化 セシウムなど があげられ、なかでも水酸化ナトリウムが好ましく用いられる。

本現明において式(I)で表わされる値が
0.995~1.050であることが必須であり、
特に1.000~1.040が対はしい。
0.995 末端でも1.050を減えても行られるポリアリーレンスルフィドの熱女変性が振く好ましくない。

本規則のポリハロゲン化物とはハロゲン原子外 2 以上でかつ分子最が 1 0 0 0 1 末端の化合物をい つ。具体例としては、ロージクロルベンゼン、1. 3 . 5 - トリクロルベンゼン、1. 2 . 4 - トリ クロルベンゼン、1. 2 . 4 . 5 - テトラクロル ベンゼン、1. 2 . 4 . 5 - テトラクロル ベンゼン、4 キ タクロルベンゼン、2 . 5 - タク ロルトルエン、2 . 5 - ヴクロルーローキシレン、1 . 4 - ジアロルベンゼン、1 . 4 - ジャロルイン フクリン、1 . 5 - ヴクロルナフタレン、1 - メ トキシー2.5-ジクロルベンセン、4.4'ー ジクロルビフェニル、3.5-ジクロル安良香酸 4.4'ージクロルジフェニルエーテル、4.4'ー ジクロルジフェニルスルホン、4.4'ー ジクロルジフェニルケトンなどのポリハロゲン数 数、労績感化合物があり、なかでも、Dーラクロ ルベンセン、4.4'ージクロルジフェニルスル ホしく用いられる。

式(目)で表わされるポリハロゲン化物と瞬間 限中のSのモル比が 0.995~1.10である ことが必要であり、特に 0.998~1.05が 好ましい。 0.995末脚で 61.10を超えて も野られるポリアリーレンスルフィドの分子趾が 小さく好ましくない。

本見明の式(I)および式(I)で表わされる 比は、類合開始的における比である。つまり、縦 角楽がよびアルカリ金属水酸化物水溶液である 合は、一般に限水工度が必要とされるが、設水 工程への化込の比ではなく吸水工程等で乗り振り振り

帮へ仕込む比である。もし、酸水工程が行なわれるならば、酸水工程で無数はようの異等を対るのであれる必要がある。具体的には予め無数するら近であた。 と源定し、その選を見込して酸水工程へは設定方は中枢も開始に本発明の比になるよう分の変更物に本発明の比になるよう分のカーパープルカリ金属水脈を数数をあるのにはアルカリ金属水脈化物を除去する方法などがある。

本税明を報告を表し、 はは、本税明の報告を表して、 はは、本税の応せ、 はは、本税の応せ、 はは、本税の応せ、 の応せ、 の応せ、 の応せ、 の応せ、 の応せ、 の応せ、 の応せ、 の応せ、 のには、 のには アルカリ金属リン酸 點、アルカリ土類金属リン酸 塩、等の助剤を凝加することもできるし、水、有 機酸、無機酸、末端封止剤等を減加することがで さる。

本発明で反応せしめられたポリアリーレンスル フィドは板性有機溶剤もしくは水で洗剤され、乾 難して得られる。 得られたポリアリーシンスルフ イドは熱安定性にすぐれており、繊維、フィルム、 成形用樹脂組成物等に用いると、ゲルのないすぐ れた機械特性を有した皮形品を得ることができる。 また、ガラス繊維、炭素繊維、酸化チタン、炭酸 カルシウム等の無機充填材、酸化防止剂、熱安定 開、紫外線吸収期、着色刺等を添加することもで さる。また、ポリアミド、ポリスルホン、ポリフ エニレンオキシド、ポリカーポネート、ポリエー テルスルホン、ポリエチレンテレフタレート、ポ リプチレンテレフタレート、ポリエチレン、ポリ プロピレン、ポリテトラフルオロエチレン、ポリ エーテルエステルエラストマー、ポリエーテルア ミドエラストマー、ポリアミドイミドポリアセタ

ール、ポリイミド等の樹盤を本発明の効果が観な われない範囲で配合することができる。 【実施例】

以下、本発明を実施例についてさらに具体的に「説明する」

実施房1

れぞれ1.040、1.010であった。

次に、要素ガス圧下に前間し、260でまで引起し、260でする環境反応を行なった。蛋白機で
す時の内圧は10粒/α2であった。反応管を
1でくめの達度でゆつくりと冷却機、内容物を取出し、無本で製団洗浄し120でで減圧を使した。
初られたポリフエニレンスルフィドのメルトフローレイト(ASTM D-12380-70に単
リ・器度315.6で、荷頭5秒にて調定。用ウローレイトは700であった。またメルトフローレイトは728円ので30分階融降電機のメルトフローレイト調定器内で30分階融降電機のメルトフローレイトは720であった。

実施例 2

実施例 1 と同様の 1 まオートクレーアに 4 5 % 水 娘 化ナトリウム 1 2 4 . 6 g (1 . 0 モル) 、水 産 化ナトリウム 3 9 g (0 . 9 7 5 モル) N ーメチルス ピロリドン 1 9 8 g (2 . 0 モル) およサルスピロリドン 1 9 8 g (2 . 0 モル) およけん 2 との 2 との 4 . 6 g (0 . 3 0 モル) をはなみ、実施例 1 と同様に加熱し水 6 5 g を留出させた。その懸り、0 3 モルの輸化来 5 所蔵 D

た。そこで反応容器を180℃に冷却し、p-ラ クロルベンセン147g(1.0モル)、1.2. 4-トリクロルベンセン1.82g (0.01モル) およびN-メチル2ピロリドン

14.99(1.5 モル)を加え、式(I) および式(I) の間は、それぞれ1.036、1.041であつた。以下実施例1と同様に反応、表野を増し、メルトフローレイト50のボリフエニレンルフイドを費た。また30分数のメルトフローレイト(実施例1と同様に315.6で30分審職器器状、製定)は、55であつた。

. 実施例3

ンゼン 1 . 8 2 9 (0 . 0 1 モル) および N ー メ チルビロリドン 1 4 9 9 (1 . 5 モル)を加え、 式 (I) および式 (I) の値は、それぞれ 1 0 0 、 1 . 0 1 0 であった。以下実施例 1 と同様 に反応、統章、乾燥し、メルトフローレイト 5 0 の の 切 フ エニレンスルフィドを将た。また3 0 分 質 のメルトフローレイトは5 1 0 であった。 実施 所 4

実施別1と同様の1まオートクレーブに設定す トリウム・9本塩240、2g(1、0モル)、 耐酸ナトリウム8、2g(0、1モル) および N ーメチルビロリドン198g(2、0モル)をは した。その機様に加熱し水144gを耐出さ した。その機器を180℃に命却し、無水の水域 化ソーダ1、40g(0、025モル)、D-ジ クロルベンゼン142。6g(0、97モル) m ージクロルベンゼン4、4g(0、03モル) m ージクロルベンゼン4、4g(0、03モル) m ージクロルベンゼン4、4g(0、03モル) m ージクロルベンゼン4、4g(0、03モル) m ージクロルベンゼン4、4g(0、03モル) m ージクロルベンゼン4、4g(0、03モル) m れ1.035、1.005であつた。以下支路列 1と同様に反応、洗浄、乾燥し、メルトフローレイト600のポリフエニレンスルフイドを背た。 また30分板のメルトフローレイトは580であった。

実 修 例 5

比較好る

実 馬 例 1 に がいて、 忽 水 の 水 論 化 ナトリ ウ ム 1 、 1 2 9 (0 、 0 2 モル) を 1 1 、 2 9 (0 、 2 0 モル) を 1 1 、 2 9 (0 、 2 0 モル) に 変え た 以 外 ば、 全 て 実 施 例 1 と 同 縁 に 反 応 を 行 なった。 こ の 野 の 式 (I) あ よ び 式 (I) の 値 は、 それ で れ の . 8 8 0 、 0 、 8 5 5 で あった。 野 ら れ た ポ リ ア リ ー レン スル フィ ド は ど 低 ち 皮 で き な いほ ど 低 ち 皮 で あった。

比较例 4

実施例 5 において、木酸化ナトリウム 4 0 g (1.0 モル)を4 4 g (1.1 モル)に変えた 以外は全て実施例 5 と同様に反応を行なった。こ の約の式(I)および式(II)の値はそれぞれ 1.100、1.000であった。

その後、実施列5と関係に洗浄、乾燥してポリフェニレンスルフィドを費た。このポリフェニレンスルフィドを 260 での高温 スープン 中・イフロー サッグを行なったところ、メルトフローレイトが120の実後ポリフェニレンスルフィド

ンスルフィドをえ、30分扱のメルトフローレイ トは110であつた。

比較别 1

実施関しにおいて無水の水硫化ナトリウム

1. 129(0.02モル)を禁風しなかつた以 外は、全て実施別1と関格に反応を行なつた。この助の式(f) および式(I) の値は、それぞれ 1. 062、1. 031であつた。また、得られ たポリフェニレンスルフイドのメルトフローレイ トは200であり、30分後のメルトフローレイ トは370であつた。

比較例 2

実施別1において0 - ジクロルベンゼン147 g(1.0 モル)を176.4g(1.2 モル) を176.4g(1.2 モル) 定文た以外は全て実施別1と同様に反応を行なった。この詩の式(I) がはばれれれ、040、1.212であった。別られたボリフェニレンスルフィドのメルトフローレイトは1500であり、30分後のメルトフローレイトは低気度のため測定できなかった。

を買、30分数のメルトフローレイトは5であつ

実施例 1~5、比較例 1~4 をまとめると表 -1のようになる。

表 - 1から明らかなように、本発明の実施採1

	로	MCO(D)X	共田の値	メルトフローレイト	30分後のメルトフロー
-		(モル/モル)	(モル/モル)	(8/10#)	V4 F (8/10A)
	-	1.040	1,010	100	120
ŧК	~	1, 036	1,041	50	55
掲	ო	1. 000	1.010	200	510
彦	4	1.035	1, 005	900	580
	9	1.000	1.000	120	110
丑	-	1.062	1.031	200	370
25	8	1.040	1, 212	1500	\$000ME
35	m	0.880	0.855	12000年	ı
	4	1, 100	1, 000	120	ம

~ 5の場合、30分後のメルトフローレイトは、初間のメルトフローレイトとほとんど同じであり、 熱欠定性がすぐれていることがわかる。それに対 して、比較例1~4のように、近(1)および式 (Ⅱ)の値が本発明の処理からどちらかが外れる 場合(比較例1)、2。4)、ともに外れる配合 (比較例3)は、十分な影度のポリアリーレンス ルフィドが得られたなかったり、30分後のメル トフローレイトが初期のメルトフローレイトに比 べて大きく変化し、熱安定性の軽いポリアリーレ ンスルフィドしか得られない。 [効果] 従来の公知例では、残煮設中の5、アルカリ金 属水様化物およびポリハロゲン化物の比は、一般

従来の公知例では、観賞設中のS、アルカリ金 経本度化物およびポリハロダン化物の比は、一般 的記述として広い範囲で設定されていたが、本発 明のように、特定の被選にコントロールすること によって熱安定性のすぐれたポリアリーレンが、ス フィドが押られ、溶像押出し時の始度変化が小さ

くゲルの発生も少ない。また、翻次的にポリアリ

ーレンスルフィド中の、灰分、オリゴマも低下する効果がある。

KEV OLU BE